Translated from Japanese

- (19) Japanese Patent Office (JP)
- (12) Official Gazette for Kokai Patent Applications (A)
- (11) Patent No. H1-254699
- (43) Disclosure Date: October 11, 1989

(51)	Int. Cl.4		Identification Symbol	JPO File No				
	C 07 K	7/40 37/26	ADP	8318-4H 8615-4C				
//	A 61 K	37726 99:26	ADF	0015-10				

Request for examination: Not yet submitted

Number of Claimed Inventions: 5 (5 pages total)

- (54) Title of the Invention: Insulin derivative and applications for use
 - (21) Application No. S63-83912
 - (22) Application Date: April 5, 1988
- Shozo Muranishi (72) Inventor 562-19 Kansan Tachibana-cho, Ichijoagaru-Nishiiru, Karasuma-dori,
 - Kamigyo-ku, Kyoto, Kyoto Prefecture Yoshiaki Kiso
- (72) Inventor 15-26 Inaba-cho, Ibaraki, Osaka Prefecture
- Kodama Co., Ltd. (71) Applicant

(74) Representative Masami Gaku, Patent Agent (and two others)

SPECIFICATION

- 1. Title of the invention: Insulin derivative and applications for use
- 2. Claims:
- (1) Insulin in which a fatty acid is bonded to an amino group at the B_1 or B_{29} amino acid on the insulin B chain.
- (2) Insulin in which a fatty acid is bonded to an amino group at the B_1 and B_{29} amino acids on the insulin B chain.
- (3) A drug product in which the active ingredient is a pharmacologically approved quantity of a compound in accordance with Claim 1.
- (4) A drug product in which the active ingredient is a pharmacologically approved quantity of a compound in accordance with Claim 2.
- (5) A drug product in accordance with Claim 3 or Claim 4 that is an agent for the treatment of diabetes mellitus.
- 3. Detailed Description of the Invention:
- <Industrial field of application>

The present invention concerns a novel insulin derivative, in more detail, an insulin derivative that is useful as an antihyperglycemic in diabetes mellitus.

<Prior art>

Insulin, a peptide secreted by the pancreatic islets of Langerhans and consisting of \$1 amino acid groups, is a hormone that regulates the amount of glucose in the blood. When for some reason ahormalities arise in the secretion of insulin from the pancreas, hyperglycemia can develop and lead to a diagnosis of diabetes. In diabetics whose condition is uncontrolled, this hyperglycemic state can lead to a variety of complications, some of which can be fatal. In order to normalize this hyperglycemic condition, it is necessary for the patient to take insulin for amelioration. The insulin taken is in the form of preparations extracted from the bovine or porcine pancreas, preparations of human insulin obtained from Escherichia coli by recombinant genetic engineering, or preparations converted enzymatically from porcine insulin to human insulin.

Human insulin differs from bovine and porcine insulin as shown in Formula I below. Bovine insulin has the amino acids alanine and valine on the A chain at [positions] 8 and 10 (A₈ and A₁₀),

and alanine on the B chain at [position] 30 (B₃₀), while porcine insulin has the amino acid alanine on the B chain at [position] 30 and the amino acids threonine and isoleucine on the A chain at [positions] 8 and 10. In human insulin, the amino acids threonine and isoleucine are on the A chain at [positions] 8 and 10, and threonine is the amino acid on the B chain at [position] 30.

When such human, porcine, or bovine insulin injectable is given by subcutaneous or intramuscular injection, the patient's blood glucose can be controlled.

Diabetics must take such insulin injections daily for their entire lives, and this practice is accompanied by considerable physical suffering, including the pain of injection and degenerative changes at the injection site.

In order to reduce the suffering involved with such insulin injection, research is being performed into other [delivery] methods such as oral, perinasal, and rectal administration.

These methods have involved the use of formulation technology to mix the insulin with such substances as absorption promoters and proteolysis inhibitors. Examples include a method of admixture with enzyme inhibitor (Danforth [@@Translator's note: phonetic in source text, spelling assumed] et al.: Endocrinology 65, 175, 1978), a method of forming an oil-based emulsification agent (Nanasato et al.: Acta Diabet. Lat. 15, 175, 1978), a method using lysosomes (Yoshida: EPA 140,085), and a method whereby insulin granules are coated with azopolymer for release in the colon where digestive enzymes are not secreted (W. Saffran: Canadian J. Biochem., 57, 548, 1979).

Techniques known in the art for the percutaneous sustained delivery of insulin include glycosylated insulin (US Patent No. 4478830, 4478746, 4483792, 4489063, 4489064, and 4536572 Specifications). These various forms of glycosylated insulin [were developed] because crystals precipitated within the conventional insulin injectable preparations, so that those preparations could not tolerate long-term storage.

<Problems the invention is to solve>

The purpose of this invention is to provide insulin derivatives suitable for stable insulin preparations approved as drugs.

<Means of solving the problems>

The inventors of the present invention discovered a novel fatty acid-converted insulin in the form of a fat soluble insulin showing antihyperglycemic action with no loss of insulin activity, and perfected that discovery in the present invention.

The novel insulin derivative of the present invention is represented by Formula I below:

[figure source text page 796, lower left-hand corner]

[kev]

A-chain

B-chain

(in which R_i and R_2 represent identical or different fatty acid groups, X and Y each represent either threonine or alamine, and Z represents isoleucine if X and Y represent threonine and valine if X and Y represent alamine.

Other abbreviations also used in the formula are Phe: phenylalanine, Ile: isoleucine, Val: valine, Glu: glutaminic acid, Gln: glutamine, Cys: cystine, Ser: serine, Leu: leucine, Tyr: tyrosine, Asn: asparagine, His: histidine, Gly: glycine, Ala: alanine, Arg: arginine, Thr: threonine, and Pro: proline.)

The compound of the present invention is useful as an anti-hyperglycemic for diabetes.

The fatty acid-derivatized insulin of the present invention, as shown in Formula I above, has a fatty acid bonded to either or both of the amino acid amino groups at B₁ and B₂₉.

Human, porcine, or bovine insulin can be used as the insulin of the present invention.

Fatty acids that can be bonded under the present invention will preferably have approximately 21 carbon atoms. These fatty acids include, for example, caprylic acid, pelargonic acid, capric acid, undecylic acid, lauric acid, tridecylic acid myristic acid, pentadecylic acid, palmitic acid, heptadecylic acid, stearic acid, nonadecanoic acid, [illegible] acid, undecylenic acid, oleic acid, elaidic acid, ectoleic acid, crucic acid, brassidic acid, sorbic acid, linoleic acid, and linolenic acid. Palmitic acid is particularly desirable.

The compound of the present invention can be obtained through, for example methods such as those named below.

Procedure 1: Synthesis of activated ester of fatty acid

Procedure 2: Derivatization of the insulin with p-methoxybenzoxy carbonyl azide (pMZ)

(formation of pMZ-insulin)

Procedure 3: Bonding of fatty acid activated ester and pMZ-insulin

Procedure 4: Removal of pMZ group

Procedure 5: Separation, purification, and storage

Below, the processes named above are described in more detail.

Regarding the synthesis of the activated ester in Procedure 1, since an unmodified fatty acid is not reactive and will not bond to the insulin in that form, the carboxyl group on the fatty acid is activated to increase reactivity. A specific example would be N-hydroxysuccimide ester.

Regarding the derivatization of the insulin with p-methoxybenzoxy carbonyl azide in Procedure 2, derivatization by a fatty acid of an amino acid on the insulin A chain (Glyr), in particular the amino group at A₁, will reduce the activity of the insulin, so pMZ derivatization is used to protect the amino group.

In Procedure 3, the bonding of the pMZ-insulin obtained in Procedure 2 and the active fatty acid ester obtained in Procedure 1 can be performed satisfactorily at room temperature by mixing within a solvent medium of dimethylformamide.

In Procedure 4, the pMZ protective group that was introduced in Procedure 2 is removed using trifluoroscetic acid

In Procedure 5, after gel filtration the product is purified by HPLC to yield insulin in which a fatty acid is bonded to an amino group of the amino acid at B1 or B29 on the insulin B chain (insulin bonded with a fatty acid R₁ or R₂₉), or bonded to an amino group of the amino acid at B1 and B20 on the insulin B chain (insulin bonded with a fatty acid R1 or R20)

The resulting insulin derivatives can be subjected to secondary lyophilization to vield a powder.

(Working examples and test examples)

Below, the invention will be explained through working examples. However, this invention is not limited to these working examples.

Reference Example 1 Manufacture of fatty acid activated ester

To 150 ml of ethyl acetate is added 50 mM N-hydroxysuccimide and palmitic acid, after which the mixture is chilled, 50 mM dicyclohexyl carbodiimide is added, and the resulting mixture is stirred for 24 hours. After the reaction is completed, the reaction solution is filtered, and the solvent medium is removed. The residue is then recrystallized from ethanol to yield [illegible, possible misprint for palmitic] acid-N-hydroxysuccimide ester.

Reference example 2 Manufacture of pMZ-derivatized insulin

Bovine insulin at a concentration of 1 mM and p-methoxybenzoxy carbonyl azide at a concentration of 4 mM were dissolved in a mixture of 1N-sodium hydrogencarbonate solution, water, and dimethylformamide (2: 3: 4), and stirred for 3 hours at room temperature. After the reaction was completed, 50% acetic acid was added and the solvent medium was removed. The residue was washed with ether and 1% acetic acid, dissolved in 50% acetic acid, and lyophilized to vield p-methoxycarboxyimide insulin.

Working example

The pMZ-insulin at a concentration of 1 mM was dissolved in dimethylformamide, 50 mM of palmitic acid N-hydroxysuccimide ester was added, and the mixture was stirred for 3 hours at room temperature. After the reaction, the solvent medium was removed, anisole and trifluoroacetic acid were added to the residue, and the mixture was chilled and stirred for 1 hour.

Next, the trifluoroacetic acid was removed, ether was added to the residue, the resulting precipitate was filtered, and the residue was washed with ether.

The resulting residue was dissolved in 1N acetic acid and subjected to gel filtration by passing through a column packed with Sephadex-G25. The insulin fraction was then concentrated.

After the insulin fraction was lyophilized, it was dissolved in a mixture of acetonitrile and 0.3% trifluoroacetic acid (2:3) and passed through an HPLC system to yield Lys-B29 palmitoyl insulin (pal-1), Phe-B₁ palmitoyl insulin (pal-2), and Phe-B₁-Lys-B₂, dipalmitoyl insulin (pal-3).

The results of HPLC are shown in Fig. 1.

The fatty acid binding sites of the insulin derivatives obtained as described above were identified after those derivatives were deaminated, [illegible] degraded, and all peptide bonds had been cleaved to break this substance down into 51 amino acid units. Analysis was performed using an amino acid analyzer.

Values from amino acid were as are shown in Table 1. As the table indicates, the insulin (undegraded product) has free amino groups at 3 sites. If these are deaminated, the amino groups will be eliminated, and cannot be measured by the amino acid analyzer. However, if there is a bond to a fatty acid, deamination does not occur, so when comparing the raw insulin and the deaminated substance there is one more site where the fatty acid bonded, and the binding site can be identified.

[Key to Table 1]

	Insulin		Deaminated pal-insulin						
Calculated	Unchanged	Deaminated	pal-1	pal-2	pal-3				
value	substance	substance							

* Diagnostic amino acid

Working example (antihyperglycemic action)

Male Wistar rats were fasted for 24 hours, and were then placed under pentobarbital anesthesia and immobilized on their backs. The test substance was dissolved or suspended in

1N-hydrochloric acid, and animals were injected with this test substance intravenously through the femoral vein or intramuscularly in the femoral muscle. The administered dose was insulin 100 µg/animal. After administration, blood samples were drawn from the carotid artery, and blood glucose levels were measured.

Results are shown in Fig. 2.

As can be seen from the figure, the insulin derivatives Pal-1 and Pal-2 of the present invention produce a remarkable decrease in blood glucose level.

4. A brief explanation of the figures

Fig. 1 is a graph showing the results of HPLC.

Fig. 2 is a graph showing changes in blood glucose following administration.

[Key to figures]
Fig. 1
[vertical axis] Acetonitrile (%)
[dotted line] INS (insulin)
[horizontal axis] Time (min)

Fig. 2

[vertical axis] Rate of reduction in blood glucose (%)

[legend] [triangle] : control (physiological saline)

[solid circle] : pal-2

[open circle] : [box] : [horizontal axis] Time (hr)

pal-1 bovine insulin

⑩ 日本国特許庁(JP)

(1) 特許出願公開

⑩公開特許公報(A) 平1-254699

@Int. Cl. 4 C 07 K 7/40 37/26 総別記号

庁内整理番号

@公開 平成1年(1989)10月11日

ADP A 61 K

8318-4H 8615-4C

寒香請求 未請求 請求項の数 5 (全5頁)

インスリン誘導体及びその用途 60発明の名称

> 類 昭63-83912 205年 顧 昭63(1988) 4月5日 20出

京都府京都市上京区烏丸通一条上ル西入ル観三橋町562番

地19号 大阪府茨木市稲葉町15番地26号 @発明

東京都千代田区神田佐久間町3丁目2番地 小玉株式会社 の出 頭

弁理士 萼 優美 422 @代 理 人

インスリン誘導体に関するものである。

1. 花明の名称

インスリン誘導体及びその用途

2. おがおせの英間

(I) インスリンB 10のB . 又はB **のアミノ酸 のアミノなに耐助能が結合したインスリン。

(2) インスリンB類のB, 及びB**のアミノ産

のアミノなに衝動機が結合したインスリン。

(1) 請求項第1項記載の化合物の基理学的許容

量を有効成分とする医薬組成物。

(4) 請求項防2項記載の化合物の変理学的許容 昼を有効成分とする医薬組成物。

(5) 想尿病治設剂である請求項据3項及び第4

項のいずれか1 項記載の医薬組成物。

1. 発明の詳組な説明

(産業上の利用分野)

太恭明は新規なインスリン鉄森体、さらに群

しくは低尿病における血糖降下剤として有用な

(従来の技術) インスリンは群龍のランゲルハンス氏島より

分割されるアミノ酸玻波51個からなるペプチド で、血液中のグルコース位の関節を行っている ホルモンである。何らかの原因で辞服からのイ

ンスリン分割の調整に異常を来すと、高血額症 並となり 地区病と必断される。 地区病別者は、

放力しておくと、高血糖状態から様々の疾患を 合併し死に対ることも多くない。従って、この

高血糖状態を正常化させるために、インスリン を投外し改善する必要がある。投与されるイン

スリンとしては、ウシ、ブタの膵臓から抽出抗

製されたもの或は、大脳道を遺伝子組み換えに よりヒト型のものとしたもの又はブタインスリ

ンを概要化学的にヒト型に変換したものが用い られている.

ヒトインスリンとウシインスリン、ブタイン スリンの相違は、下記一般式(『)で扱わした

インスリン分子のA~類Bと10(A。とA:o)

のアミノ酸がアラニン及がバリンで、B-如10 (B・・・・)がアラニンであるものがウシインスリ であり、B類10のアミノ酸がアラニン・ A類 8と10のアミノ酸がスレオニン及びイソロイシ ンよりなっているのがブタインスリンであり、 A-如8、10のアミノ酸がスレオニン・イソロ イシン、B-加10のアミノ酸がスレオニンより なっているのがヒトインスリンである。

このようなヒト、ブタ又はウシインスリンを 住針雨として思索に必要量皮下又は筋肉に 校 を し、虫類を調整している。

恋尿病児物はこのインスリン住射を毎日、一 生の間進行しなければならず、住射に伴う疾痛 や往射部位の変性など肉体的苦痛ははなはだ大 ないちのがある。

このようなインスリン社別に伴う苦痛を除く ため、謎ロ後与や魅点、直脳牧与などの方法が 研究されている。

これらの方法は、何れも吸収促進期やタンパ の分解機器制設領等とインスリンとを製剤技術 的に調合したものである。これらの例を取ける と、所は単さ所と使わする方法(ダンフォース 5: Endocrinoloxy 5.5、175、1973)、 乳化所 により 物性乳所とする方法(七旦ら、Acta Biabet、Lat. 15、175、1974)、リボソームに する力法(Yoshida: EPA 140,085)、又インス リン粒子をアゾボリマーで兼置し新化解素の分 揺されない大調で放出させる方法がある(M. Salfran: Canadian J. Blochea., 5.7、548.

又、数皮的特数性入用インスリンとしては、 他化インスリン (米国特許部 4478459。 第 44787459。 第 44837529。 第 44858639。 第 44858649 及び部 4535572号明報 前)が知られ ている。このものは、従来のインスリン性射所 では鉱品が新出し、爰原保存に耐えないことか ら減々の数化インスリンとしたものである。 (処理が解放しようとする課題)

未売明は、経際として許容される安定なイン スリン製剤に高するインスリン誘導体を提供す

ることを目的とするものである。 (型別を解決するための手段)

その 結果、 本苑明 歩らは、 インスリンの 話性 を失うことなく、 血部降下作用を示す、 肺 溶性 インスリンとして 類成な 前助館 化インスリンを 足い出し 木及明を完成させた。

水売明の新規なインスリン誘導体は、一般式(1):

(北市R、及びR、は同一又は其って脂肪機器を支わし、X及びYは同一でスレオニンスはアラニンを実わし、ZはX及びYがスレオニンのときイソロイシンを取わし、X及びYがアラニンのときイソフを変わす。

又、安中 Phe: フェニルアラニン、 II s: イソロイシン、 Vel: バリン、 Glu: グルタ ミン酸、 Gln: グルタミン、 Cys: システイ ン、 Seri モリン、 Les: ロイシン、 Tyr: チロシン、 Asn: アスパラギン、 Bla: ヒス チラシ、 Gly: グリシン、 Ala: アラニン、 Arg: アルギニン、 Thr: スレオニン、 Pro : ブロリン、を扱わす。)

で変わされる。

太泰明化合物は趙原綱における血糖降下剤と してカロアネス

本免明の脂肪酸化インスリンは、上記一数次 (I) で示すようにインスリンB類のB,及び B**のいづれか一方又は河方のアミノ酸のアミ ノ北に脂肪酸をならせしめたものである。



本売明においてインスリンは、ヒト、ブタ及びウシインスリンの何れも使用でぎる。

本発明による化合物は、例えば以下のような 方法で得ることができる。

工程(1):脂肪酸の括性化エステルの合成

工程(2):インスリンのp-メトキシベンゾキシ カルボニルアジド (pMZ) 化 (pMZ-イ ンスリンの生成)

工程(1):脂肪般活性エステルとpMZーインス

台反応で、この結合はジメチルホルムアミ ド 務 桜 中で、宝智にて 優 持することにより お まに な 行する

工程(4) で工程(2) において導入した保護法 である p M Z を、トリフルオロ酢酸により 促進させる。

工程(5) の制整ビゲルろ適を行った 後、高速 破体クロマトグラフィーにより、インスリ ンB組のB、及びB・のいづれか一方のア ミノ酸のアミノ広に別助療を 総合 せしめた もの (R、又はR・この関係が 針合したインスリン)、B、及びB・の何カフミノ 権のアミノ広に脂助療を結合せしめたもの (R、又はR・こ脂助産が結合したインス

得られたインスリン誘導体は、二次複数 乾燥し粉末として得ることができる。

(驱 旅 例 及 び 試 験 折)

リン)を抑る。

以下に太免明を実施例により説明するが、木 毎期はこれに展定されるものでない。 リンとの結合 工程(4):pM Z 基の除去

工程(5):分離折髮・保存

上記名工程について裁明すると次のとおりで ある。

工程(1) の筋性化エステルの合成は、 脂肪 性 そのものでは反応性がなく、そのままでは インスリンと約合しないため、 脂肪 酸 の め ために行なう。一 具条例としては、 トー ヒドロネシサクシイミドエステルとする。
エ型(2) のインスリンの p ー メトキシベンゾ キシオポニルア p ド化は、 インスリン 外 却 中の アミノ酸(cl):) 計にハーフミノ 放 が 脂肪 機に えって 記録されることに より、 インスリンそのものの性性が低下をするこ

工程(3) は工程(2) で得た PM Z - インスリンと工程(1) の話性脂肪機エステルとの結

とから、アミノ塩の保護のためPMZ化を

参考例1 振助酸話性化エステルの製法

行なう -

形成エチル 150m 2 に バルミチン酸及び N-ヒドロキシサクシイミド 50m M を加えた のち、米高しながらラシクロへキシルカルボ ヴィミド 55m M を加え24時間 歴存 百 志 反応 終了後、反応被を5 面し、前肢を留 ⇒したの ち、致証をエタノールより再結晶し、バルチ ン酸ド 1 に ロキシサクシイミドエステルを 得る。

お主 442。 pM 乙化インスリンの製法

クシインスリン1mM及びpーメトキシベンゾキシカルボニルアラド4mMを1 Nー K 使来第ナトリウム粉使: 水・ヴメテルホルム アミド (2:3:4)の粉線に粉かした 協 で3時間設持する。反反終す後、56%無機を 加え筋挺を閉曲する。 皮破板でエーテル及び 1 X無機で洗い、56%無機に筋かし波粒を接 してpーメトキシカルボジイミドインスリン でれた。

更施例

p M Z - インスリン1 m M をジメチルホルムフミドにおかし、これにパルミチン酸 N ーヒドロキシサクシイミドエステル S D m M を加え、 当国で3 p 可 で 1 p で 1 p で 2 p で 3 p 可 で 3 p 可 で 2 p で 3 p 可 で 2 p で 4 p で 3 p 可 で 2 p で 4 p で 3 p で 4 p で 3 p で 4 p で 3 p で 4 p で 3 p で 4 p で 5 p で 4 p で 5 p で 4 p で 5 p で 6 p で 4 p で 5 p で 6 p で 5 p で 6 p で 5 p で 6 p

切られた政資を 1 N 酢酸に治算し、セファデックス - G 25を完てんしたカラムによりゲルろ当を行いインスリン百分を養掘した。

インスリン前分を放射を提した後、アセト ニトリル: 0.1% トリフルオロ島 産業 養 (2:3) におかし、高速 破体 クロマトグラ フィーにより、Lyz-B・バルミトイルインス リン (pail-1)、Phe-B、 - Lyz-B・ジベ スリン (pail-2)、Phe-B、 - Lyz-B・ジベ ルミトイルインスリン (pail-3) を表た。

高速クロマトグラムの結果を抑1回に示

す .

上記により仰られたまたインスリン 誠 帯 体 の 謝助 機 動 台 部 位 の 用 の 足 は 、 は 越 年 年 取 戻 ス え ノ 化 を 行なった 後 、 度 分 解 レ 、 す そ は 長 で み 原 し で 5 1 倒 の ア ミ ノ 化 食 と 切 無 し か ま ひ 食 に た 後 、 ア マ ス が 無 に な り 分 折 し た も 、 ア ミ ノ 酸 分 析 計 に よ り 分 折 し た ・

アミノ詹分詞値を第1 裏に示す。裏に示す ようにインスリン(本食性物)には 意味のア ミノ基が 3 か 開かあり、これを限 アミノ 化 寸 3 ジアミノ 基が 新欠するためで ミノ 値 分析 計中 誕 定できないが、 海助 酸が 糾 合していた 4 日 中 服 アミノ 化 を 受けないため、 生イン スリンと 服 アミノ 化 物と を 上 敬したと 8 助助 酸 が 約 合 している 選 位のの 3 1 つ 多く 出る ため 影 合 報 位 が 間で 7 号 8 み。

贫發例(血糖降下作用)

ウイスター系版性ラットを絶会 24 時間 後、ペントバルビタール解析 下骨佐に固定し、 被 教室 仮を 1 N 一 知能 部 解又は 想 関 し、 大 限 那 脈より 静性 又 は 大 間 部 に 動 注 し た。 没 子 径 は イン ス リ ン と し て 10 8 μ ェ / 函 と し た。 役 子 後、 別 無 脈 よ り ば 血 し、 血 中 グ ル コ ー ス 径 を 類 室 し た。

数里を第2回に示す。

関からわかるように、未免明のインスリン 請得保Pai-1及び2は、顕著に血中グルコー ス値を低下させる。

4. 図面の簡単な説明

第1間は高速液体クロマトグラムの結果を示すグラフ。

第2 図は 数4 快の 血中グルコール 量の変化を 示すグラフである。

	ンスリン	psl-3	3.02	. 99	2.7	- 49	. 89	3. 26	3, 99	- 13	7	9. 55	5. 67	2. 90	2.2	0.79	7.01	1. 51
	P-led	2-led	3. 12	. 00	2. 00	7.39	60.	3. 26	3.00	0.94	-	0. 53	5.8	2. 11	2. 83	0.69	1.34	1.89
S	脱アミノ化 palーインスリン	l-led	3.47	0.97	3.05	0.25	1.00	3, 28	3.00		4.07	0.62	6. 47		2, 34	0.05	5. 03	1. 92
7 三 / 酸分析值		脱アミノ化物	3.03	96.0	2.71	7.5	1.23	3.36	3.00	7.7	3.7	0.20	5.56	1.65	2.21	0.09	1.93	1.09
2 祭一族	インスリン	未實性物	2.93	0.94	2.54	7.32	- 15	4.05	3.00	2.38	3.3	9.3	5. 42	3.9	2.50	96.0	1.96	-
		かれ	-	-	•	~	-	-	•	е	10	-	٠	-	•	-	~	-
			day	Thr	Ser	019	014	619	4 19 ¢	Cys	, a	=	Leu	Ty.	e e	5	:	Ar 8

容能アミノ酸

才 1 図





